```
ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2004 ACS on STN
L2
     1998:682041 CAPLUS
AN
     129:347304
DN
     Entered STN: 28 Oct 1998
ED
TI
     Estrogen and androgen combinations to
     increase bone density
     Hiyama, Yoshiyuki; Tamura, Makoto; Furuyaya, Kazuyuki; Morita, Yoshiko;
IN
     Aoyama, Ikuo
     Kaken Pharmaceutical Co., Ltd., Japan
PA
     Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 10 pp.
SO
     CODEN: JKXXAF
DT
     Patent
LΑ
     Japanese
IC
     ICM A61K031-565
     ICS A61K031-565
     63-6 (Pharmaceuticals)
     Section cross-reference(s): 1
FAN.CNT 1
                   KIND DATE
                                           APPLICATION NO. DATE
     PATENT NO.
     JP 10279483
                                           JP 1998-22353 19980203
                     A2 19981020
PRAI JP 1997-21451
                           19970204
     Administration of estrogens and aromatase-nonmetabolizable androgens
     increases bone d., thereby prevents osteoporosis. A tablet was formulated
     containing dihydrotestosterone 1-4.8, estradiol 0.02-0.12, starch 70, and
     lactose 25 parts.
ST
     estrogen androgen combination bone density
     enhancement; tablet dihydrotestosterone estradiol osteoporosis
ΤT
     Estrogens
     RL: BAC (Biological activity or effector, except adverse); BSU (Biological
     study, unclassified); THU (Therapeutic use); BIOL (Biological study); USES
     (Uses)
        (conjugated; estrogen and androgen
        combinations to increase bone d.)
IT
     Bone formation
     Osteoporosis
        (estrogen and androgen combinations to increase
        bone d.)
IT
    Androgens
     Estrogens
     RL: BAC (Biological activity or effector, except adverse); BSU (Biological
     study, unclassified); THU (Therapeutic use); BIOL (Biological study); USES
     (Uses)
        (estrogen and androgen combinations to increase
        bone d.)
TΤ
     Drug delivery systems
        (implants; estrogen and androgen combinations to
        increase bone d.)
IT
     Drug delivery systems
        (injections; estrogen and androgen combinations to
        increase bone d.)
     Drug delivery systems
IT
        (microspheres; estrogen and androgen combinations
        to increase bone d.)
IT
     Drug delivery systems
        (tablets; estrogen and androgen combinations to
        increase bone d.)
ΙT
     Drug delivery systems
        (tapes; estrogen and androgen combinations to
        increase bone d.)
IT
     50-28-2, Estradiol, biological studies 50-50-0, Estradiol benzoate
```

53-16-7, Estrone, biological studies 53-39-4, Oxandrolone 113-38-2, Estradiol propionate 438-22-2, Androstane 521-11-9, Mestanolone 521-18-6, Dihydrotestosterone 979-32-8, Estradiol valerate 2236-31-9, Estriol propionate 10418-03-8, Stanozolol RL: BAC (Biological activity or effector, except adverse); BSU (Biological study, unclassified); THU (Therapeutic use); BIOL (Biological study); USES (Uses)

(estrogen and androgen combinations to increase bone d.)

=>

A ...



MACHINE-ASSISTED TRANSLATION (MAT):

(19)【発行国】 (19)[ISSUING COUNTRY]

日本国特許庁(JP) Japan Patent Office (JP)

(12)【公報種別】 (12)[GAZETTE CATEGORY]

公開特許公報 (A) Laid-open Kokai Patent (A)

(11)【公開番号】 (11)[KOKAI NUMBER]

特開平10-279483 Unexamined Japanese Patent (1998-279483)

Heisei 10-279483

(43)【公開日】 (43)[DATE OF FIRST PUBLICATION]

平成10年(1998)10月 (1998.10.20)

20日

(54)【発明の名称】 (54)[TITLE of the Invention]

骨密度增加剤 BONE DENSITY INCREASE AGENT

(51)【国際特許分類第6版】 (51)[IPC Int. Cl. 6]

A61K 31/565 ABJ A61K 31/565 ABJ

ADF ADF ADT

(FI) (FI)

A61K 31/565 ABJ A61K 31/565 ABJ

ADF ADF ADT

【審査請求】 未請求 [REQUEST FOR EXAMINATION] No

【請求項の数】 14 [NUMBER OF CLAIMS] 14

【出願形態】 O L [FORM of APPLICATION] Electronic



【全頁数】 10 [NUMBER OF PAGES] 10

(21)【出願番号】

(21)[APPLICATION NUMBER]

特願平10-22353

Japanese Patent Application (1998-22353)

Heisei 10-22353

(22)【出願日】

(22)[DATE OF FILING]

平成10年(1998)2月3 (1998.2.3)

日

(31)【優先権主張番号】

(31)[FOREIGN PRIORITY APPLICATION

NUMBER]

特願平9-21451

Japanese Patent Application (1997-21451)

Heisei 9-21451

(32)【優先日】

(32)[FOREIGN PRIORITY DATE]

平9 (1997) 2月4日

(1997.2.4)

(33)【優先権主張国】

(33)[COUNTRY OF FOREIGN PRIORITY]

日本(JP)

(JP)

(71)【出願人】

(71)[PATENTEE/ASSIGNEE]

【識別番号】

[ID CODE]

000124269

000124269

【氏名又は名称】

[NAME OR APPELLATION]

科研製薬株式会社

K.K., Kaken Pharmaceutical

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

東京都文京区本駒込2丁目28

番8号

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]



【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

肥山 良之

Hiyama

Yoshiyuki

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

京都府京都市山科区四ノ宮南河 原町14番地 科研製薬株式会 社総合研究所内

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

田村 誠

Tamura Makoto

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

京都府京都市山科区四ノ宮南河 原町14番地 科研製薬株式会 社総合研究所内

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

古屋 和行

Furuya Kazuyuki

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

京都府京都市山科区四ノ宮南河 原町14番地 科研製薬株式会 社総合研究所内

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]



森田 佳子

Morita Yoshiko

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

京都府京都市山科区四ノ宮南河 原町14番地 科研製薬株式会 社総合研究所内

(72)【発明者】

(72)[INVENTOR]

【氏名】

[NAME OR APPELLATION]

青山 行雄

Aoyama Yukio

【住所又は居所】

[ADDRESS or DOMICILE]

京都府京都市山科区四ノ宮南河 原町14番地 科研製薬株式会 社総合研究所内

(74)【代理人】

(74)[AGENT]

【弁理士】

[PATENT ATTORNEY]

【氏名又は名称】

[NAME OR APPELLATION]

釜田 淳爾 (外2名)

Kamata Junji (other two)

(57)【要約】

(57)[ABSTRACT of the Disclosure]

【課題】

[SUBJECT of the Invention]

すること。

副作用を回避または低減しなが Provide the pharmaceutical composition with ら効果的に骨密度を増加させる which a bone density can be made to increase ことができる医薬組成物を提供 effectively, avoiding or reducing a side effect.

(C) DERWENT



【解決手段】

る医薬組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

る医薬組成物。

【請求項2】

オールからなる群から選択され る請求項1に記載の医薬組成 物。

【請求項3】

びアンドロスタンからなる群か androstane. ら選択される請求項1に記載の 医薬組成物。

【請求項4】

エストロゲンがエストラジオー The estrogen is the estradiol.

[PROBLEM to be solved]

エストロゲンとアロマターゼ非 The pharmaceutical composition which contains 代謝性アンドロゲンとを含有す the estrogen and the aromatase non-metabolic androgen.

[CLAIMS]

[CLAIM 1]

エストロゲンとアロマターゼ非 The pharmaceutical composition which contains 代謝性アンドロゲンとを含有す the estrogen and the aromatase non-metabolic androgen.

[CLAIM 2]

エストロゲンがエストラジオー The estrogen is the pharmaceutical composition ル、吉草酸エストラジオール、 of Claim 1 selected from the group consisting of 安息香酸エストラジオール、プ the estradiol, the estradiol valerate, the ロピオン酸エストラジオール、 benzoic-acid estradiol, the propionic-acid エストロン、結合型エストロゲ estradiol, the estrone, the connected-together ンおよびプロピオン酸エストリ type estrogen, and the propionic-acid estriol.

[CLAIM 3]

アロマターゼ非代謝性アンドロ The aromatase non-metabolic androgen is the ゲンがジヒドロテストステロ pharmaceutical composition of Claim 1 selected ン、オキサアンドロロン、オキ from the group consisting of the dihydro サメトロン、スタノゾロール、 testosterone, oxandrolone, "oxametolone", a メスタノロン、スタノロンおよ stanozolol, the mestranol, a Stanolone, and the

[CLAIM 4]



トステロンである請求項1に記 the dihydro testosterone. 載の医薬組成物。

ルであり、アロマターゼ非代謝 The pharmaceutical composition of Claim 1 性アンドロゲンがジヒドロテス whose aromatase non-metabolic androgen is

【請求項5】

組成物。

【請求項6】

に記載の医薬組成物。

【請求項7】

ットを構成する複数の組成物の the いずれかに含まれている医薬キ comprise a kit contained. ット。

【請求項8】

る方法。

【請求項9】

[CLAIM 5]

骨粗鬆症あるいは骨形成遅延の The pharmaceutical composition in any one of 予防または治療のための請求項 Claim 1-4 for prevention of osteoporosis or $1 \sim 4$ のいずれかに記載の医薬 osteogenesis retardation, or a treatment.

[CLAIM 6]

エストロゲンおよびアロマター The pharmaceutical composition in any one of ゼ非代謝性アンドロゲンが徐放 Claim 1-5 which releases slowly the estrogen される請求項 $1 \sim 5$ のいずれか and the aromatase non-metabolic androgen.

[CLAIM 7]

エストロゲンおよびアロマター The pharmaceutical kit in any one of two or ゼ非代謝性アンドロゲンが、キ more compositions with which the estrogen and aromatase non-metabolic androgen

[CLAIM 8]

1日につき体重1kgあたりエ Procedure containing the process which being ストラジオール 0 . 2 \sim 2 μ g simultaneous or individually administers to the に相当する活性量のエストロゲ mammal the estrogen of an active mass ンを、アロマターゼ非代謝性ア corresponded to estradiol 0.2-2 microgram per ンドロゲンと同時にまたは個別 body weight per day of 1kg with the aromatase に哺乳類に投与する工程を含 non-metabolic androgen, with む、哺乳類の骨密度を増加させ mammalian bone density is made to increase.

[CLAIM 9]

1日につき体重1kgあたりエ The method of Claim 8 of administering the



ンを投与する請求項8に記載の day of 1kg. 方法。

ストラジオール0. $2\sim1~\mu$ g estrogen of an active mass corresponded to に相当する活性量のエストロゲ estradiol 0.2-1 microgram per body weight per

【請求項10】

を投与する請求項8または9に 1kg. 記載の方法。

【請求項11】

程を含む、請求項8に記載の方 法。

【請求項12】

みまたは皮下投与である請求項 administration 法。

【請求項13】

載の工程を実施するためのプロ which 可能な記録媒体。

【請求項14】

載の工程を実施するための、エ aromatase

[CLAIM 10]

1日につき体重1kgあたりジ The method of Claim 8 or 9 of administering the ヒドロテストステロン $20\sim8$ aromatase non-metabolic androgen of an active Oμgに相当する活性量のアロ mass corresponded to dihydro testosterone マターゼ非代謝性アンドロゲン 20-80 microgram per body weight per day of

[CLAIM 11]

1日につき体重1kgあたり、 The method containing the process which エストラジオール 0. 2 \sim 2 μ administers per body weight per day of 1kg, gおよびジヒドロテストステロ estradiol 0.2-2 microgram, and dihydro ン20~80μgを投与するエ testosterone 20-80 microgram of Claim 8.

[CLAIM 12]

投与方法が経口、経皮、埋め込 Method in any one of Claim 8-11 the method is an oral, $8\sim 1$ 1 のいずれかに記載の方 percutaneous, implanting, or a subcutaneous administration.

[CLAIM 13]

請求項8~11のいずれかに記 The machine-readable recording medium on was recorded the program グラムを記録した機械読み取り implementing the process in any one of Claim 8-11.

[CLAIM 14]

請求項8~11のいずれかに記 The administration system of the estrogen and non-metabolic androgen for



ストロゲンおよびアロマターゼ implementing the process in any one of Claim 非代謝性アンドロゲンの投与シ 8-11. ステム。

【発明の詳細な説明】

the [DETAILED DESCRIPTION of INVENTION]

[0001]

[0001]

【発明の属する技術分野】

に有用な医薬組成物に関する。 用な医薬キット、骨密度を増加 させる方法、その方法を実施す るためのプログラムを記録した する。

[TECHNICAL FIELD of the Invention]

本発明は、骨粗鬆症などの骨密 This invention relates to the pharmaceutical 度低下を伴う疾患の予防や治療 composition useful for prevention and the treatment of the illness accompanying a bone また、本発明は骨密度増加に有 density decline of osteoporosis etc.

Moreover, this invention relates to the administration system for enforcing the recording medium on which was recorded the 記録媒体、およびその方法を実 program for enforcing the method and its 施するための投与システムに関 method to which the pharmaceutical kit useful for the increase in a bone density and a bone density are made to increase, and an its method.

[0002]

[0002]

【従来の技術】

症、二次性骨粗鬆症、性腺機能 steroid 不全による骨形成遅延などの骨 に関わる疾患の多くに認めら hyperactivity.

[PRIOR ART]

骨密度低下は、ステロイド投与 A bone density decline is observed in many of による骨粗鬆症、閉経または副 illness in connection with bones, such as 甲状腺機能亢進による骨粗鬆 osteogenesis retardation by the osteoporosis by administration, menopause or osteoporosis by the parathyroid-gland secondary osteoporosis, and れ、骨折、骨変形、痛みの原因 gonad malfunction, it becomes fracture, a bone



る。老齢人口の増加に伴って、 知られている。このため、エス トラジオール等のエストロゲン ゲン補充療法には、子宮出血、 とがある。このため、副作用を estrogen substitution therapy. にプロゲステロンを併用する療 the 法が試みられているが、必ずし ない。

[0003]

ると一般に考えられている。こ るテストステロンをエストロゲ ることが確認されている。テス

になり、骨以外の臓器や部位の deformation, and the cause of a pain, organs 機能障害をもたらすことがあ other than a bone and the dysfunction of the site may be brought about.

このような骨密度の低下に対処 It accompanies to the increase in old age する有効な薬剤、特に骨密度を population, and the medicinal development to 増加させる医薬の開発が必要に which the effective medicine coping with a なっている。骨密度低下の原因 decline of such a bone density, especially a は、エストロゲンなどの女性ホ bone density are made to increase is needed.

ルモンの減少に関係することが It is known that the cause of a bone density decline is related to a reduction of female sex hormones, such as estrogen.

を補なって骨密度低下を予防す For this reason, the estrogen substitution るエストロゲン補充療法が、特 therapy which supplements estrogen, such as に閉経女性に対して用いられて an estradiol, and prevents a bone density fall is いる。しかしながら、エストロ used especially to the menopause female.

However, there is accompanying the side effect 子宮頸癌あるいは乳癌などの腫 that tumor, such as metrorrhagia, uterine-cervix 瘍を発生させる副作用を伴うこ cancer, or a breast cancer, is generated in the

軽減するために、エストロゲン For this reason, in order to lighten a side effect, medical treatment which uses progesterone together to the estrogen is tried. も満足の行く結果は得られてい However, the satisfactory result which goes is not necessarily obtained.

[0003]

一方、エストラジオールは皮質 On the other hand, generally the estradiol is 骨よりも海面骨骨形成に関与す considered to participate in a sea surface bone osteogenesis rather than a cortex bone.

のため、皮質骨骨形成に関与す For this reason, if the testosterone which participates in a cortex bone osteogenesis is ンと併用すれば、エストロゲン used together with the estrogen, it is checked 単独療法よりも骨密度が増加す that a bone density increases from an estrogen medical treatment by itself.

トステロンによる骨形成は、テ The osteogenesis by the testosterone has the ストステロンそのもののアンド opinion it is supposed that it is what depends on



ロゲン作用によるものであると an effect of various matter, such as an opinion it よるものであるとする説があ testosterone. 内で代謝されて生成するジヒド testosterone which はないという報告もなされてい osteogenesis. 成機構は十分に解明されている testosterone is fully clarified. とはいえない。

する説や、テストステロンが体 is supposed that it is what depends on an 内で代謝されて生成するエスト androgen effect of the testosterone itself, ラジオールやジヒドロテストス estradiol which the testosterone is metabolized テロン等の様々な物質の作用に in a body and generates, and the dihydro

る。また、テストステロンが体 Moreover, while it is thought that the dihydro the testosterone ロテストステロンは、骨形成作 metabolized in a body and generates has an 用を有すると考えられているー osteogenesis effect, the report that it is not 方、骨形成に必須なホルモンで indispensable hormone is also made by the

る。このような相反する報告も There is also such an opposite report.

あって、テストステロンやジヒ It cannot be said that the osteogenesis ドロテストステロンによる骨形 mechanism by the testosterone or the dihydro

[0004]

種々の報告がなされており、 トロ試験結果も報告されている 1996).

Miner. Res. 11 (Suppl 1); S431 1996)。また、ラットにジヒド ロテストステロンを単独投与し た場合に認められていた海綿骨 の骨形成作用は、エストラジオ (reference: 失してしまうという報告もなさ れている(文献:Vanin C. et al J. Bone Miner, Res. 10(Suppl

[0004]

このようなジヒドロテストステ The various report is made about the effect at ロンをエストラジオールと併用 the time of using such dihydro testosterone した場合の作用効果については together with the estradiol, the in vitro test result that the effect which each hormone has will be 各々のホルモンが有する作用が offsetted is also reported (reference: Chamous 相殺されてしまうというインビ E.etal J.Bone Miner.Res.11; (Suppl 1) S431

(文献:Chamous E. etal J.Bone Moreover, the report of losing an osteogenesis effect of the sponge bone observed when the by-itself administration of the dihydro testosterone was carried out at a rat by using together with the estradiol is also made Vanin C.et al J.Bone ールと併用することによって消 Miner.Res.10(Suppl 1):S399 1996).



1):S399 1996)。

[0005]

投与量を限定して投与すれば、 各々を単独に投与した場合より the case where 形成が促進されるという報告も et al Bone 19:107-114, 1996). ル(0.1mg)とジヒドロテ いは10mg)とを含有する3 0日間徐放可能なペレットを5 7日間埋め込んで、併用による examined. る。一日当たりの投与量はラッ ト1匹(平均体重334~34 k g に換算すると 9. 7 9 μ g /日)で、ジヒドロテストステ 1 k g に換算すると 2 4 5 μ g /日) あるいは333 μ g/日 /day). (体重1kgに換算すると97 $9 \mu g/H$) である。

[0006]

[0005]

これに対して、ジヒドロテスト On the other hand, if the dosage of the dihydro ステロンとエストラジオールの testosterone and the estradiol is limited and administered, a bone density will increase from each is administered も骨密度が増加し、皮質骨の骨 independently, the report that the osteogenesis of a cortex bone is promoted is also made なされている (文献:Coxam V. (reference: Coxam V.et al Bone 19:107-114, 1996).

この報告では、卵巣を摘出した In this report, the pellet which contains estradiol ラットの皮下にエストラジオー (0.1 mg) and the dihydro testosterone (2.5 mg or 10 mg) and which can release slowly for 30 ストステロン(2. 5 m g ある days is embedded for 57 days hypodermically to the rat which extracted the ovary, the bone density increase effect by combined use is

骨密度増加効果を検討してい The dosage per one day hits 1 animal (average body weight of 334 - 347g) of rats, and the estradiol is a 3.33 microgram /day (when it 7g)当たり、エストラジオー converts into the body weight of 1kg, it is a 9.79 ルが 3 . 3 3 μ g / 日 (体重 1 microgram /day), the dihydro testosterone is a 83.3 microgram /day (when it converts into the body weight of 1kg, it is a 245 microgram /day), ロンが83.3μg/日(体重 or a 333 microgram /day (when it converts into the body weight of 1kg, it is a 979 microgram

[0006]

このようにジヒドロテストステ Thus, it is checked by limiting the dosage of the ロンとエストラジオールの投与 dihydro testosterone and the estradiol to the 量を特定の範囲に限定して投与 specific range, and administering it that an fixed することによって、一定の骨密 bone density increase can be attained.



は副作用を十分に防げるほど低 effect. の腫瘍の発生や、体重増加抑制 body-weight-gain suppression. 副作用を生じる危険が伴う(文 will 献:Horton R. J. Androl. 13; R.J.Androl.13; 23-27, 1992). 前立腺が肥大する副作用が危惧 1993). される(文献:Bruno de Ligniers Ann. Medicine 25; p235-241, 1993)。

度増加を達成しうることが確認 However, it cannot be said that these dosages されているが、これらの投与量 are so low that they can fully prevent a side

いとは言えない。すなわち、エ That is, when estrogen, such as estradiol, is ストラジオール等のエストロゲ administered so much, there are a production of ンを多量に投与すると、子宮出 tumor, such as metrorrhagia, and uterine-cervix 血、子宮頸癌あるいは乳癌など cancer or a breast cancer, and a risk of causing

を招くおそれがある。また、ジ Moreover, if the dihydro testosterone is ヒドロテストステロンを多量に administered so much, danger of producing 投与すると、多毛症やざ瘡等の side effects, such as hypertrichosis and acne, accompany (reference: Horton

23-27, 1992)。さらに、アロマ Furthermore, since it is suggested that the risk ターゼでエストラジオールとジ of onset of the dihydro testosterone twist by ヒドロテストステロンに代謝さ itself of the prostate tumor is high, if the れるテストステロンは、ジヒド testosterone metabolized by the estradiol and ロテストステロン単独よりも前 the dihydro testosterone by the aromatase uses 立腺腫瘍の発症のリスクが高い together a lot of estradiols and dihydro ことが示唆されているため、多 testosterone, it will be apprehensive about the 量のエストラジオールとジヒド side effect that the prostate enlarges (reference: ロテストステロンを併用すると Bruno de Ligniers Ann.Medicine 25; p235-241,

[0007]

[0007]

題】

【発明が解決しようとする課 [PROBLEM to be solved by the Invention]

Thus, to administer the estrogen and the このように、エストロゲンやジ dihydro testosterone, it is necessary to restrain ヒドロテストステロンを投与す a dosage in the safe range so that there may be る場合には、深刻な副作用を伴 accompanying no a serious side effect.

うことがないように投与量を安 However, there is nothing that administered the



全な範囲に抑える必要がある。 副作用を十分に防ぐことができ る低用量でエストロゲンやジヒ ドロテストステロンを投与して ない。そこで本発明は、従来の 研究において骨密度増加のため らし、活性成分を低投与量で投 与することによって副作用を極 力抑えながら骨密度を増加させ 発明は、骨密度増加に必要とさ 減し、過剰なホルモン作用によ る弊害を回避しながら十分な骨 うる医薬組成物、医薬キット、 与システムを提供することを課 bone density increase method. 題とした。

estrogen and the dihydro testosterone by the しかしながら、従来の研究では、 low dose which can fully prevent a side effect, and checked the increase in a bone density in the conventional research.

Then, this invention reduces the dosage 骨密度の増加を確認したものは needed in the conventional research for the increase in a bone density, it made to make a bone density increase into the subject, に必要とされていた投与量を減 restraining a side effect as much as possible by administering an active ingredient by the low dosage.

Especially this invention reduces the dosage of ることを課題とした。とくに本 the estrogen needed for the increase in a bone density, it made to attain the increase in れるエストロゲンの投与量を低 sufficient bone density into the subject, avoiding the cause of damage by the excess hormone action.

密度の増加を達成することを課 More specifically, this invention made it the 題とした。より具体的には、本 subject to provide the following.

発明は、これらの目的を達成し The pharmaceutical composition which can attain these objectives, a pharmaceutical kit, a 骨密度增加法、該骨密度增加法 bone density increase method, the recording を実施するためのプログラムを medium which recorded the program for 記録した記録媒体、および該骨 enforcing this bone density increase method, 密度増加法を実施するための投 and the administration system for enforcing this

[0008]

[8000]

【課題を解決するための手段】 本研究者らは、これらの課題を 解決するために鋭意研究を進め た結果、エストラジオール等の エストロゲンにアロマターゼ非

[MEANS to solve the Problem]

These researchers advanced research earnestly, in order to solve these subjects.

Consequently, find out that the dosage of the estrogen can be reduced, and a bone density



ことによって、エストロゲンの reinforced 投与量を減らし、かつエストロ ゲンの骨密度増加作用を増強な いし維持することができること るに至った。すなわち、本発明 は、(1)エストロゲンとアロマ ターゼ非代謝性アンドロゲンと を含有する医薬組成物、(2)該 エストロゲンがエストラジオー ル、吉草酸エストラジオール、 安息香酸エストラジオール、プ ロピオン酸エストラジオール、 エストロン、結合型エストロゲ ンおよびプロピオン酸エストリ オールからなる群から選択され る前記医薬組成物、(3)該アロ マターゼ非代謝性アンドロゲン がジヒドロテストステロン、オ キサアンドロロン、オキサメト ロン、スタノゾロール、メスタ ノロン、スタノロンおよびアン ドロスタンからなる群から選択 される前記医薬組成物、(4)該 エストロゲンがエストラジオー ルであり、該アロマターゼ非代 謝性アンドロゲンがジヒドロテ ストステロンである前記医薬組 成物、(5)骨粗鬆症あるいは骨 形成遅延の予防または治療のた めの前記医薬組成物、(6)該エ ストロゲンおよび該アロマター ゼ非代謝性アンドロゲンが徐放 される前記医薬組成物、(7)エ

代謝性アンドロゲンを併用する increase effect of the estrogen can or maintained by using the aromatase non-metabolic androgen together to estrogen, such as estradiol.

It came to complete this invention.

を見い出して本発明を完成させ Namely, this invention, (1) The pharmaceutical composition which contains the estrogen and the aromatase non-metabolic androgen, (2) This estrogen is the estradiol, the estradiol valerate, the benzoic-acid estradiol. propionic-acid estradiol, the estrone, connected-together type estrogen, and said pharmaceutical composition selected from the group consisting of the propionic-acid estriol, (3) This aromatase non-metabolic androgen is the dihydro testosterone. the oxandrolone, "oxametolone", a stanozolol, the mestranol, a Stanolone. and said pharmaceutical composition selected from the group consisting of the androstane, (4) This estrogen is the estradiol.

Said pharmaceutical composition this aromatase non-metabolic androgen of whose is the dihydro testosterone, (5) Said pharmaceutical composition for prevention of osteoporosis or osteogenesis retardation, or a treatment, (6) Said pharmaceutical composition which releases slowly this estrogen and this aromatase non-metabolic androgen, (7) The pharmaceutical kit in any one of two or more compositions with which the estrogen and the aromatase non-metabolic androgen comprise a kit contained, (8) Method containing the process which being simultaneous or individually administers to the mammal the estrogen of an ストロゲンおよびアロマターゼ active mass corresponded to estradiol 0.2-2



非代謝性アンドロゲンが、キッ microgram per body weight per day of 1kg with たは個別に哺乳類に投与する工 active 程を含む、哺乳類の骨密度を増 加させる方法、(9)1日につき ール $0.2 \sim 1 \mu g$ に相当する 体重1 k g あたりジヒドロテス oral, a percutaneous, トステロン20~80μに相当 subcutaneous 1 k g あたり、エストラジオー ν 0. 2~2 μ gおよびジヒド ロテストステロン20~80μ gを投与する工程を含む前記方 法、(12) 投与方法が経口、経 皮、埋め込みまたは皮下投与で ある前記方法、(13)前記方法 を実施するためのプログラムを 記録した機械読み取り可能な記 録媒体、(14) 前記方法を実施 するための、エストロゲンおよ びアロマターゼ非代謝性アンド ロゲンの投与システムを提供す る。

トを構成する複数の組成物のい the aromatase non-metabolic androgen, with ずれかに含まれている医薬キッ which a mammalian bone density is made to ト、(8) 1日につき体重1 kg increase, (9) Said method of administering the あたりエストラジオール0.2 estrogen of an active mass corresponded to ~2 μ g に相当する活性量のエ estradiol 0.2-1 microgram per body weight per ストロゲンを、アロマターゼ非 day of 1kg, (10) Said method of administering 代謝性アンドロゲンと同時にま the aromatase non-metabolic androgen of an mass corresponded to dihydro testosterone 20-80 micron per body weight per day of 1kg, (11) Said method containing the 体重1kgあたりエストラジオ process which administers per body weight per day of 1kg, estradiol 0.2-2 microgram, and 活性量のエストロゲンを投与す dihydro testosterone 20-80 microgram, (12) る前記方法、(10)1日につき Said method the administration method is an implanting, administration. (13)The する活性量のアロマターゼ非代 machine-readable recording medium on which 謝性アンドロゲンを投与する前 was recorded the program for enforcing said 記方法、(11)1日につき体重 method, (14) Providing the administration system of the estrogen and aromatase non-metabolic androgen for enforcing said method.

[0009]

[0009]



として、エストラジオール、吉 estradiol. ロン、結合型エストロゲンおよ be illustrated. ル、ジヒドロキシエストリンと microorganisms. も呼ばれ、動物の卵巣、胎盤、 ラジオールは、エストロンを化 enzyme (aromatase). 学的あるいは微生物的に還元す ることによって合成することが できる。また、特定の芳香化酵 素(アロマターゼ)によって、 テストステロンから生合成され る。

本発明で使用するエストロゲン As estrogen used by this invention, the the estradiol valerate. 草酸エストラジオール、安息香 benzoic-acid estradiol, the propionic-acid 酸エストラジオール、プロピオ estradiol, the estrone, the connected-together ン酸エストラジオール、エスト type estrogen, and the propionic-acid estriol can

びプロピオン酸エストリオール It is desirable to use the estradiol particularly.

を例示することができる。中で The estradiol is also called 17 (beta)- estradiol, もエストラジオールを使用する an estra- 1,3,5(10)-triene -3,17- diol, and a のが好ましい。エストラジオー dihydroxy S thorin, it exists in the ovary of an ルは、 17β ーエストラジオー animal, the placenta, the testis, etc.

ル、エストラー1,3,5 (10) It is the estradiol possible to synthesise by ートリエンー3,17ージオー reducing the estrone chemically or in

Moreover, the biosynthesis is carried out from 睾丸等に存在している。エスト the testosterone with a specific aromatization

[0010]

一方、本発明で使用するアロマ On ステロイドホルモンである。ア

[0010]

the other hand, the aromatase ターゼ非代謝性アンドロゲン non-metabolic androgen used by this invention は、ステロイド骨核のA環の5 has the structure where 5 alpha positions of A lpha位が還元された構造を有し、 ring of a steroid structure were reduced, it has アンドロゲン活性を有し、アロ androgen activity, they are the steroid マターゼによって代謝されない hormones which are not metabolized by the aromatase.

ロマターゼ非代謝性アンドロゲ As an example of the aromatase non-metabolic ンの具体例として、ジヒドロテ androgen, the dihydro testosterone, the ストステロン、オキサアンドロ oxandrolone, "oxametolone", a stanozolol, the ロン、オキサメトロン、スタノ mestranol, a Stanolone, and the androstane can



ゾロール、メスタノロン、スタ be mentioned. 挙げることができる。この中で particular among these. ステロンの二重結合が5αに還 testosterone. 元された構造を有する。ジヒド Estrogen マターゼ非代謝性アンドロゲン は、文献記載の方法またはそれ に類する方法によって得たも の、動物から取得したもの、合 成品、市販品であってもよい。

ノロンおよびアンドロスタンを It is desirable to use the dihydro testosterone in

も特にジヒドロテストステロン The dihydro testosterone is also called -17- (5 を使用するのが好ましい。ジヒ (alpha-) 17 (beta-)) hydroxy androstane -3- ON, ドロテストステロンは、(5α , 4-dihydro testosterone, or a Stanolone, it has (17β) (-17-ビドロキシア the structure where the double bond of the ンドロスタン-3 - オン、4 - testosterone was reduced to 5 (alpha-).

ジヒドロテストステロンまたは The dihydro testosterone can be biosynthesized スタノロンとも呼ばれ、テスト by making 5 (alpha)- reductase act on the

and aromatase non-metabolic ロテストステロンは、テストス androgen which are used by this invention, テロンに 5α ーリダクターゼを what was obtained by the method similar to the 作用させることによって生合成 method given in reference or it, the thing することができる。本発明で使 acquired from the animal, synthetic compounds, 用するエストロゲンおよびアロ and a commercial article are sufficient.

[0011]

いたため、エストロゲンによる

[0011]

エストロゲンとアロマターゼ非 The pharmaceutical composition of 代謝性アンドロゲンを含有する invention which contains the estrogen and the 本発明の医薬組成物は、従来試 aromatase non-metabolic androgen has the みられていなかった低い用量で characteristics in the point of view which shows 有意な骨密度増加作用を示す点 a significant bone density increase effect by the に特徴がある。従来は、骨密度 low dosage which was not tried conventionally. を増加させるために比較的高い Since the estrogen was administered by the 用量でエストロゲンを投与して dosage comparatively high in order to make a bone density increase conventionally, 副作用の発現防止が必ずしも有 expression prevention of the side effect by the 効になされていなかった。本発 estrogen was not necessarily made effectively. 明によってエストロゲンをアロ If the estrogen is used together with the



告されていない。このように、 ン投与に伴う副作用の発現を大 be suppressed sharply. 幅に抑制することができる。

[0012]

量のエストロゲンを投与するの this invention. ール 0 . 2 ~ 1 μ g に相当する 活性量のエストロゲンを投与す day of 1kg. りジヒドロテストステロン20 アロマターゼ非代謝性アンドロ 1kg in this invention. ゲンを投与するのが好ましい。

[0013]

マターゼ非代謝性アンドロゲン aromatase non-metabolic androgen by this と併用すれば、エストロゲンの invention, the dosage of the estrogen can be 用量を1日につき体重1 k g あ restrained below to the active mass of estradiol たりエストラジオール 2μ g の 2 microgram per body weight per day of 1kg.

活性量以下に抑えることができ The example which administered in particular る。特にエストラジオールを 0. the estradiol by low dose called 0.2 $2 \mu g / k g / B$ (60 k g \mathcal{O} microgram(s)/kg /day (per 60kg human 12 ヒト当たり12µg) という低 microgram(s)), and examined the bone density 用量で投与して骨密度増加を検 increase is not reported at all by the present.

討した例は現在迄にまったく報 Thus, according to this invention, a bone density is made to increase effectively by a 本発明によれば、少量のエスト small amount of estrogen administration.

ロゲン投与によって有効に骨密 And an expression of the side effect 度を増加させ、かつエストロゲ accompanied to an estrogen administration can

[0012]

本発明では、1日につき体重1 It is desirable to administer the estrogen of an k g あたりエストラジオール active mass corresponded to estradiol 0.2-2 $0.2\sim2~\mu$ g に相当する活性 microgram per body weight per day of 1kg in

が好ましい。中でも1日につき It is desirable to administer the estrogen of an 体重1kgあたりエストラジオ active mass particularly corresponded to estradiol 0.2-1 microgram per body weight per

るのが好ましい。また、本発明 Moreover, it is desirable to accompany to an では、エストロゲン投与に伴っ estrogen administration and to administer the て、1日につき体重1kgあた aromatase non-metabolic androgen of an active mass corresponded to dihydro testosterone $\sim 80~\mu$ g に相当する活性量の 20-80 microgram per body weight per day of

[0013]

このようにジヒドロテストステ Thus, since the dosage of the estradiol can be



を投与することによる副作用が 懸念される場合に特に有用であ ているエストロゲン療法には、 月経の再開、子宮内膜癌や乳癌 の発生といった副作用が伴う いし軽減することができる。し とができる。

[0014]

ゲンとアロマターゼ非代謝性ア active ingredient of ンドロゲンのホルモン作用は、 一部が互いに拮抗しており、一 め、本発明の医薬組成物を用い れば、いずれか一方の活性成分 による弊害を防ぐことが可能で prevented. ある。例えば、エストラジオー 増加抑制作用があり、ジヒドロ テストステロンなどのアロマタ

ロンを併用することによってエ reduced by using the dihydro testosterone ストラジオールの投与量を減ら together, the pharmaceutical composition of this すことができるため、本発明の invention is useful in particular when anxious 医薬組成物はエストラジオール about the side effect by administering the estradiol.

That is, to the estrogen medical treatment る。すなわち、従来より行われ currently performed conventionally, side effects, such as a restart of the menstruation and a production of endometrium cancer or a breast cancer, accompany.

が、本発明の医薬組成物を使用 However, if the pharmaceutical composition of すればこれらの副作用を回避な this invention is used, these side effects can be avoided or lightened.

たがって、本発明の医薬組成物 Therefore, the pharmaceutical composition of は、従来の医薬に比べてより長 this invention can be safely used more over a 期にわたって安全に使用するこ long period of time compared with the conventional pharmaceutical.

[0014]

さらに、本発明の医薬組成物は Furthermore, the pharmaceutical composition of 体内のホルモンバランスを崩す this invention can be used, without losing ことなく使用することができ hormone balance in the living body.

る。すなわち、本発明の医薬組 That is, one part is competing mutually the 成物の活性成分であるエストロ hormone action of the estrogen which is the the pharmaceutical composition of this invention, and the aromatase non-metabolic androgen, it may 方の作用が過度に働くのを互い check mutually that one effect works too much. に牽制する場合がある。このた For this reason, if the pharmaceutical composition of this invention is used, the cause of damage by one of active ingredients can be

For example, there is a body-weight-gain ルなどのエストロゲンには体重 inhibitory effect in estrogen, such as estradiol. Aromatase non-metabolic androgen, such as the dihydro testosterone. has а



ーゼ非代謝性アンドロゲンには body-weight-gain effect. できる。また、エストロゲンや アロマターゼ非代謝性アンドロ によれば回避することが可能で also be avoided. ある。

体重増加作用があるが、本発明 However, if the pharmaceutical composition of の医薬組成物を使用すれば体重 this invention is used, too much change in a の過度の増減を抑制することが body weight can be suppressed.

Moreover, according to this invention, the other side effect about which we are anxious when ゲンを単独で投与した場合に懸 the estrogen and the aromatase non-metabolic 念される他の副作用も、本発明 androgen are administered independently can

[0015]

度増加作用は、骨全体にわたっ て発現する。ただし、骨密度増 expressed over the whole bone. なる。例えば、大腿骨の場合は、 近位端および遠位端における骨 に近位端における骨密度の増加 は顕著である。大腿骨近位端は 体を支えるうえで大きな荷重が その荷重に十分に耐え得る強度 が要求されることから、本発明 の医薬組成物は必要な部位の骨 密度を効果的に増加させること 発明の医薬組成物を用いて特定 increase effectively. 成物を局所投与すればよい。

[0015]

本発明の医薬組成物による骨密 The bone density increase effect by the pharmaceutical composition of this invention is

加の程度は骨の部位によって異 However, the grade of a bone density increase changes with bony site.

For example, in the case of a femur, the 密度の増加が比較的大きい。特 increase in the bone density in a proximal edge and a far end is comparatively large.

> The increase in the bone density in particular in a proximal edge is remarkable.

かかる部位であり、近位端には A femur proximal edge is site which requires a major load when supporting the body.

Since the strength which can fully bear the load required of a proximal edge, pharmaceutical composition of this invention ができるものである。なお、本 can make the bone density of the required site

の部位の骨密度を特に増加させ In addition, what is sufficient is just to locally たいときには、本発明の医薬組 administer the pharmaceutical composition of this invention to increase in particular the bone density of the specific site using pharmaceutical composition of this invention.

[0016]

[0016]



本発明の医薬組成物は、骨粗鬆 The pharmaceutical を伴う疾患の予防または治療の ために適用することができる。 骨粗鬆症には、老人性骨粗鬆症 や閉経後骨粗鬆症といった退行 such 期骨粗鬆症、若年性骨粗鬆症、 た、これらの原発性骨粗鬆症の 他に、基礎疾患により引き起こ される続発性骨粗鬆症もある。 たとえば、甲状腺機能亢進症、 患によるもの、吸収不良症候群、 アルコール中毒などの栄養障 害、慢性関節リウマチによるも の、不動性骨粗鬆によるもの、 さらには性腺機能不全による骨 形成遅延などの骨に関する疾患 によるものがある。ここに例示 されていない疾患に対しても、 骨密度増加を目的とする疾病に further. 適用することができる。

composition of 症をはじめとする骨密度の低下 invention can be used for prevention of the illness accompanying a decline of bone densities including osteoporosis, or a treatment. There are the regression term osteoporosis, senile as osteoporosis and post-menopausal osteoporosis, youth 突発性骨粗鬆症などがある。ま osteoporosis, outbreak osteoporosis, etc. as osteoporosis.

> Moreover, there is also successive occurrence osteoporosis caused by the basic illness other than such primary osteoporosis.

性腺機能不全症などの内分泌疾 For example, there are some which are depended on the illness about bones, such as what depends on nutritional disorders, such as what depends on endocrinopathies, such as hyperthyroidism and a gonad insufficiency, malabsorption syndrome, and alcoholism, and a rheumatoid arthritis, a thing to depend on a non-kinesis bone porosity, and osteogenesis retardation according to the gonad malfunction

> To the illness which it does not illustrate here, it is as follows.

> It can use with the illness aiming at a bone density increase.

[0017]

一組成物のみならず、複数の組 comprises 成物から構成される医薬キット も含まれる。エストロゲンとア

[0017]

本発明の医薬組成物には、エス Not only the single composition containing the トロゲンとアロマターゼ非代謝 estrogen and the aromatase non-metabolic 性アンドロゲンをともに含む単 androgen but the pharmaceutical kit which two or more compositions is contained in both the pharmaceutical compositions of this invention.

ロマターゼ非代謝性アンドロゲ The estrogen and the aromatase non-metabolic ンは、この医薬キットを構成す androgen should just be contained in either of



る組成物のいずれかに含まれて the いればよい。例えば、エストロ 組成物からなるキットであって composition もよいし、エストロゲンとアロ マターゼ非代謝性アンドロゲン い。使用の際は、これらの組成 sufficient. る。本発明の医薬組成物のキッ トを構成する複数の組成物は、 同時または連続して投与しても よいし、場合によっては一定の 間隔で投与してもよい。ただし、 副作用が発現しないように注意 しなければならない。特に、エ ストロゲンのみを含む組成物と アロマターゼ非代謝性アンドロ ゲンのみを含む組成物を投与す only containing る場合には、同時または連続し て投与するのが好ましい。

[0018]

本発明の投与形態は特に制限さ に投与することが可能である。 または経皮投与するのが好まし い。また、本発明の医薬組成物 desirable.

compositions which comprise this pharmaceutical kit.

ゲンを含む組成物とアロマター For example, the kit which is made of a ゼ非代謝性アンドロゲンを含む composition containing the estrogen and a containing the aromatase non-metabolic androgen is sufficient, the kit which is made of two or more compositions with の存在比が異なる複数の組成物 which the abundance ratios of the estrogen and からなるキットであってもよ the aromatase non-metabolic androgen differ is

物を適宜組み合わせて投与す In the case of use, these compositions are administered in combination as appropriate.

> It may administer being simultaneous or continuously two or more compositions which comprise the kit of the pharmaceutical composition of this invention, depending on the case, it may administer at an fixed spacing.

> However, you have to caution against a side effect expressing.

> Especially, when administering the composition the estrogen, composition only containing the aromatase non-metabolic androgen, administering being simultaneous or continuously is desirable.

[0018]

It does not limit in particular the administration れず、経口的にまたは非経口的 form of this invention, but it can be administered orally or parenterally.

非経口投与としては、皮下投与 As a parenteral administration, subcutaneously administering or percutaneous administering is

の剤型は特に制限されず、投与 Moreover, it does not limit in particular the 経路等に応じて適宜選択するこ formulation of the pharmaceutical composition とができる。例えば、経口投与 of this invention, but it can be suitably chosen に適した製剤として、錠剤、カ according to an administration route etc.



プセル剤、散剤、細粒剤、液剤、 きる。非経口剤に適した製剤と して、埋め込み剤、経皮吸収剤、 経粘膜吸収剤、貼付剤などが挙 げられ、薬物吸収制御経皮吸収 剤あるいはマイクロスフェアー 製剤であってもよい。これらの 製剤には、必要に応じて薬理学 的および製剤学的に許容しうる 添加物を使用することができ る。例えば、賦形剤、崩壊剤ま たは崩壊補助剤、結合剤、滑沢 剤、コーティング剤、色素、希 補助剤、等張化剤、pH調節剤、 安定化剤、粘着剤等を使用する ことができる。さらに、種々の ドラッグ・デリバリー・システ ムを応用して、本発明の医薬を 持続的に血中に放出させたりす used. ることもできる。

[0019]

エストロゲンとアロマターゼ非 代謝性アンドロゲンの投与量 は、治療または予防の目的、患 者の性別、体重、年齢、疾患の 定する。一般にアロマターゼ非 administration route. ましい。具体的には、ヒトを含 generally.

For example, a tablet, the capsule, a powder, a シロップ剤等を挙げることがで fine granule, a liquid agent, a syrup formulation, etc. can be mentioned as a formulation appropriate to oral administration.

> As a formulation appropriate to a parenteral agent, an implanting agent, a percutaneously absorbing agent, a transmucous absorber, a patch, etc. are mentioned, a medicine absorption-control percutaneously absorbing agent or a microsphere formulation may be used.

> The additive which can accept as required pharmacologically and pharmacologically can be used for these formulations.

釈剤、基剤、溶解剤または溶解 For example, the excipient, a disintegrator or a disintegration adjuvant, a binding agent, a lubricant agent, a coating agent, a pigment, a thinner, a base, solubilizing agent or a solubilizing agent, an isotonizing agent, a pH regulator, a stabilizer, an adhesive, etc. can be

> Furthermore, various drag * delivery * system is applied, the pharmaceutical of this invention can be discharged blood continuously.

[0019]

The dosage of the estrogen and the aromatase non-metabolic androgen is suitably determined according to various conditions, such as the objective of a treatment or prevention, a 種類や程度、剤型、投与経路な patient's sex, a body weight, age, the kind and どの種々の条件に応じて適宜決 grade of the illness, formulation, and an

代謝性アンドロゲンをエストロ It is desirable to administer more aromatase ゲンより多く投与することが好 non-metabolic androgen than the estrogen



3

60kgのヒトに換算すると1 日当たりエストラジオールが $0.012\sim0.12$ mg, \Im ヒドロテストステロンの投与量 referred to as 1.2 - 4.8 mg. は1.2~4.8mgとするの が好ましい。また、エストラジ オールあるいはジヒドロテスト ステロン以外の成分を使用する り、1日につき、エストロゲン をエストラジオール0.2~2 μgに相当する活性量およびア ンをジヒドロテストステロン 2 these is desirable. 与量は、これらの範囲内で組み 合わせるのが好ましいが、ここ に記載された数値範囲外の量を

む哺乳類に対するエストラジオ When the dosage of the estradiol with respect ールの投与量は 0. $2\sim 2~\mu$ g to the mammal including a human is 20 to 80 /kg/日、ジヒドロテストス microgram/kg /day and converts the dosage of テロンの投与量は20~80 μ 0.2 to 2 microgram/kg /day, and the dihydro g/k g/日で、それぞれ体重 testosterone into a human with a body weight of 60kg specifically, respectively, as for the dosage of 0.012 - 0.12 mg of estradiol per day, and the dihydro testosterone, it is desirable to be

Moreover, when using components other than the estradiol or the dihydro testosterone, it is desirable to administer the active mass which corresponds the active mass and aromatase 場合には、ヒト体重1kgあた non-metabolic androgen which correspond the estrogen per human body weight of 1kg and per day to estradiol 0.2-2 microgram to dihydro testosterone 20-80 microgram.

ロマターゼ非代謝性アンドロゲ As for a dosage, combining within the range of

 $0\sim 80~\mu$ g に相当する活性量 However, the amount besides the numerical を投与することが好ましい。投 range indicated here is also employable.

[0020]

採用することもできる。

エストラジオールとアロマター の好ましい範囲内の投与量で投 non-metabolic 用いることができる。投与シス limits. ために本発明にしたがってエス トラジオールとアロマターゼ非

[0020]

An administration system can be used in order ゼ非代謝性アンドロゲンを上記 to administer the estradiol and the aromatase androgen 与するために、投与システムを above-mentioned dosage of desirable within the

テムには、骨密度を増加させる In order to make a bone density increase, all of the mechanism and means of administering the estradiol and the aromatase non-metabolic 代謝性アンドロゲンを体内に投 androgen inside of the body according to this



包含される。例えば、エストラ system. ってもよい。また、このような sufficient as it. もシステムの一部を構成する。 これらの投与システムおよび記 part of a system. として理解されるべきである。

与する機構および手段がすべて invention are included by the administration

ジオールまたはアロマターゼ非 For example, estradiol or implantation means of 代謝性アンドロゲンの注入手 the aromatase non-metabolic androgen, or the 段、または注入量を制御する手 system equipped with means to control the 段を備えたシステムが広く包含 implantation amount is included widely.

される。注入量を制御する手段 Even if means to control the implantation は手動であってもコンピュータ amount is manual, automatic-control means by 一制御された自動制御手段であ which the computer control was carried out is

自動制御手段を制御するための Moreover, the recording medium on which was プログラムを記録した記録媒体 recorded the program for controlling such automatic-control means also comprises one

録媒体も本発明を実施する手段 I should be understood as means by which these administration systems and recording media also implement this invention.

[0021]

[0021]

【実施例】

明する。ただし、ここに記載さ to it specifically. れているものは例示にすぎず、 ではない。

[0022]

実施例1:錠剤の調製

[EXAMPLES]

以下に実施例および試験例を挙 An Example and an EXPERIMENT are given to げて本発明をさらに具体的に説 below and this invention is further demonstrated

However, it does not pass over what is indicated 本発明の範囲はこれらの記載に here to an illustration, and the range of this よって限定的に解釈されるもの invention is not limitedly interpreted by these publications.

[0022]

Example 1: Manufacture of a tablet

ジヒドロテストステロン $1 \sim$ To 1 to 4.8 weight-parts of dihydro testosterone, 4. 8重量部とエストラジオー and 0.02 to 0.12 weight-parts of estradiol, 70 ル0.02~0.12重量部に、 weight-parts of starches and 25 weight-parts of スターチ70重量部と乳糖25 lactose are mixed, it tablet maked and the



重量部を混合し、打錠して錠剤 tablet was prepared. を調製した。

[0023]

実施例2:注射剤の調製

た。得られた溶液に大豆油レシ ウム0.25重量部を添加し、 混合物を攪拌して均一化した。 量の生理食塩液を添加すること considered as the injection. によって水性懸濁液を調製し、 注射剤とした。

[0024]

実施例3:埋め込み剤の調製 3~26. 4重量部、エストラ ジオール0.0006~0.0 0. 5~2. 2重量部の混合物 70 degrees C. し、得られた粉砕物を円柱状の 型に入れ圧力をかけて成型し、 1 ケ月用の徐放剤とした。

[0025]

<u>実施例4:マイクロスフェアー</u> 剤の調製

[0023]

Example 2: Manufacture of an injection

ジヒドロテストステロン 0.5 to 2.4 weight-parts of dihydro testosterone ~2. 4重量部とエストラジオ and 0.01 to 0.06 weight-parts of estradiol were ール $0.01\sim0.06$ 重量部 dissolved in 1 weight-part of ethanol.

をエタノール1重量部に溶解し 2.5 weight-parts of soy-bean-oil lecithin, 2.5 weight-parts of polyethyleneglycol, and 0.25 チン2. 5重量部、ポリエチレ weight-parts of myristyl (gamma)- chlorinated ングリコール2. 5重量部およ picoliniums are added in the obtained solution, びミリスチルγー塩化ピコリニ the blend was stirred and it homogenized.

A water-based suspension is prepared by adding the physiological saline solution of a 7 さらに得られた混合物の 7 倍容 time capacity of the further obtained blend, it

[0024]

Example 3: Manufacture of an implanting agent ジヒドロテストステロン 0. 0 The blend of 0.03 to 26.4 weight-parts of dihydro testosterone, 0.0006 to 0.006 weight-parts of estradiol, and 0.5 to 2.2 0 6 重量部およびポリL乳酸 weight-parts of poly L lactic acid was heated at

を 7 0 ℃に加温した。得られた It pulverizes, after cooling the obtained solution 溶液を室温に冷却した後に粉砕 to room temperature, the obtained groundings are put into an cylinder shaped type, and it casts, putting the pressure, it considered as the controlled release agent for 1 months.

[0025]

Example 4: Manufacture of a microsphere agent



ジヒドロテストステロン 0.03 ニールアルコール2重量部とゼ 液に添加して撹拌しながら減圧 the solvent was volatilized. 放置して、溶媒を揮発させた。 てマイクロスフェアー剤を調製 した。

to 26.4 weight-parts $3\sim2$ 6. 4重量部、エストラ testosterone, 0.0006 to 0.006 weight-parts of ジオール0. 0006 \sim 0. 0 estradiol, and 0.5 to 2.2 weight-parts of poly L O 6 重量部およびポリL乳酸 lactic acid were heated at 60 degrees C, and it 0. 5~2. 2重量部を60℃ dissolved in the methylene chloride.

に加温して塩化メチレンに溶解 Pressure-reduction neglect is carried out adding した。得られた溶液を、ポリビ and stirring the obtained solution in the aqueous solution which contains 2 weight-parts of ラチン1重量部を含有する水溶 polyvinyl alcohols, and 1 weight-part of gelatin,

It rinses, it applied to the sieve and the 水洗し、篩いにかけてサイズを microsphere agent was prepared for size an 揃え、凍結乾燥することによっ arranging and by freeze-drying.

[0026]

実施例5:貼付剤の調製

るエタノール溶液を調製した。 量部とプロピレングリコール5 ルとビニルピロリドン(65: 溶液)85重量部に添加して、 均一に撹拌した。その後、混合 液をシリコンコートした剥離紙 drying. 上に塗布し乾燥することによっ

[0026]

Example 5: Manufacture of a patch

ジヒドロテストステロン5 ~2 The ethanol solution which contains 5 to 24 4 重量部とエストラジオール weight-parts of dihydro testosterone and 0.1 to $0.1 \sim 0.6$ 重量部を含有す 0.6 weight-parts of estradiol was prepared.

Obtained 10 weight-parts of ethanol solutions 得られたエタノール溶液 1 0 重 and 5 weight-parts of propylene glycols are added in 85 weight-parts (ethyl acetate solution 重量部をアクリル系重合体溶液 of the copolymer of a 2-ethyl hexyl acrylate and (アクリル酸2-エチルヘキシ a vinyl pyrrolidone (65:35)) of acrylic polymer solutions, it stirred uniformly.

35) の共重合体の酢酸エチル The adhesion layer was formed by applying a liquid mixture after that on the separate paper which carried out the silicone coating film, and

On this adhesion layer, the substrate of て、粘着層を形成した。この粘 thickness 50 micronm which is made of 1:1 着層の上に、ポリエステル及び blending knitting of polyester and nylon ™ is ナイロン™の1:1混紡編み物 crimped by pressure, the patch aiming at からなる厚さ 5 0 μ m の支持体 percutaneous absorption was prepared.



を圧着して、経皮吸収を目的と する貼付剤を調製した。

[0027]

試験例1:インビボ試験(1)

〔試験方法〕12週齢のSD系(Test method) ーテルで麻酔した。次いで、各 anesthetized by the diethyl ether. を体外に引き出して輸卵管と子 の後、開腹部にペニシリンGナ トリウムーストレプトマイシン with the electric scalpel. ニシリンGナトリウムーストレ follows. プトマイシン溶液を滴下した It なかった。

[0028]

[0027]

Experiment 1: In vivo examination (1)

雌性ラット(体重230-24 Total (230 to 240 g body weight) of 11 groups of 0g) を一群 6匹として計 1 1 12-week-old SD -based female rats is prepared 群用意し、10群をジエチルエ as 6 animal of groups, 10 groups was

個体の腹部を剪毛し、正中線に Subsequently, the abdominal part of an each 沿って皮膚および白線から筋層 object is shaved hair, the muscle layer was cut を切開し開腹した。左右の卵巣 open and performed laparotomy from the skin and a white line along the median line.

宮の間を結紮し、電気メスで卵 The ovary on either side is drawn out outside of 巣を輸卵管と共に切除した。こ the body, and between an oviduct and uterus is ligated, the ovary was excised with the oviduct

溶液(ペニシリンG10, 00 Then, 0.1 ml of solutions which diluted the 0 U/m 1,ストレプトマイシ sodium-penicillin-G-streptomycin solution > 10, 000μ g/ml: G (penicillin G10,000 U/ml, product made from IBCO社製)を生理食塩水で streptomycin 10,000 microgram/ml:GIBCO) 10 10倍希釈した溶液 0. 1 m l times by the physiological saline was added を滴下した。残る1群のラット dropwise at the laparotomy section.

に対しても、同様に開腹し、ペ To the 1-group rat which remains, it is as

performs laparotomy similarly, the が、輸卵管と卵巣の摘出は行わ sodium-penicillin-G-streptomycin solution was added dropwise.

> However, extraction of an oviduct and the ovary was not performed.

[0028]

手術翌日から、カルシウム濃度 From the next day of an operation, the calcium 0.4%のカルシウム制限餌(オ limited food (oriental yeast company make) of リエンタル酵母社製)を試験期 0.4 % of calcium levels is fed over a duration of



間に亘って給餌するとともに、

料の投与を開始した。すなわち、 9群の卵巣摘出ラットに対して は、表1に記載される量のジヒ ドロテストステロン (フルカ社 follows.

た試料を皮下投与した(EST 1~4)。残りの卵巣摘出ラット

マ社製)をオリーブ油に溶解し

1群にもプラセボを投与した group (control group 1).

(偽手術群1)。各投与は1日1 薬による体重増加量を調べた。

素を吸入して安楽死させ、大腿 骨を採取して直ちに10%中性 ホルマリン緩衝液に浸して固定 した。固定した各ラットの大腿 investigated.

投薬試験後、ラットに二酸化炭

測定装置(DSC-600形、

アロカ社製)により測定した。

test.

術後4週間経過したところで各 Also, the administration of a respectively 群に対して、それぞれ特定の試 specific sample was started to each group in the place which elapsed for postoperative four weeks.

That is, to a 9-group ovariectomy rat, it is as

製)とエストラジオール(シグ The sample which dissolved the dihydro testosterone (product made by "Furuka") and estradiol (Sigma company) of the amount 群1~4、DHT群1、併用群 indicated in Table 1 in olive oil was subcutaneously administered (EST group 1-4. 1群には対照群としてプラセボ DHT group 1, combined use group 1-4).

を投与した(対照群 1)。また、 To the 1 group of the remaining ovariectomy 偽手術を施した卵巣保有ラット rats, the placebo was administered as control

Moreover, the placebo was administered also to 回とし、5日連続投与して2日 1 group of ovary retention rats which gave the 間休薬するサイクルを8週間繰 fake operation (fake operation group 1).

り返した。 8 週間の投薬の前後 Each administration is taken as 1 times per day, で各ラットの体重を測定し、投 the cycle which will carry out continuous administration for five days, and withdraws for two days was repeated for eight weeks.

> The body weight of each rat is measured before and after the medication for eight weeks, the body-weight-gain amount by medication was

骨の平均骨密度を二重X線骨塩 After a medication examination, a carbon dioxide is inhaled to a rat and it is euthanized.

> The femur was collected, and it dipped in neutral formalin buffer 10% immediately, and fixed.

> The average bone density of the femur of each fixed rat was measured by the double X-ray bone-salt measuring device (DSC-600 type, Aloka make).



[0029]

[0029]

【表1】

[TABLE 1]

	<u> </u>	
	エストラジオール	ジヒドロテストステロン
	(EST)	(DHT)

(4年)折群 1		
ENTITY OF A		
		
対照群1		
A 53.0+ 1		

	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
EST群1	0.02	
EST群2	0, 2	
EST#3	2. 0	
::::::::::::::::::::::::::::::::::::::	::::::::::::::::::::::::::::::::::::::	

EST##4	20.0	
LUCIOTIE	& VV	
<u>-</u>		

DHT群1	······································	4 0 0

DA POT WILL A		
併用群1	0.02	4 0 0
::::::::::::::::::::::::::::::::::::::		,
		
DA ITTEL A		
併用群2	0.2	400
DITION C		
A+ CI = A A		
併用群3	2. 0	400
::::::::::::::::::::::::::::::::::::::		
14 DI 44 .		
併用群4	20.0	4 0 0

Dosage

Estradiol

Dihydro testosterone

Fake operation group 1

Control group 1

EST group 1-4

DHT group 1

Combined use group 1-4

[0030]

[0030]

(Result)

1に示す。エストラジオール単 shown in FIG. 1. 独投与群では、投与量に相関し

〔結果〕各群ラットの大腿骨の The result of having measured the average 平均骨密度を測定した結果を図 bone density of the femur of each group rat is

By the estradiol by-itself administration group, た骨密度の増加が認められた the increase in the bone density correlated with (EST群1 \sim 4)。しかし、エ the dosage was observed (EST group 1-4).



る骨密度は認められなかった。 ことによって、エストラジオー 用群で骨密度が高まった(併用 群1~4)。また、エストラジオ の併用群において、対照群より 有意に高い骨密度が確認され control group was checked. は、それぞれ対応する用量のD HT群1、EST群3およびE ST群4よりも高い骨密度を示 した。中でも、EST群4と併 用群2との比較、あるいはES T群3と併用群1との比較か ら、エストラジオールにジヒド ロテストステロンを併用するこ とにより、エストラジオールの された。

[0031]

各群ラットへの試料投与による 群の体重増加量は偽手術群より 大きかった。また、エストラジ オール単独投与群では、投与量 を増すことによって体重の増加 the fake operation group. が抑制された(EST群1~ 4)。一方、ジヒドロテストステ

ストラジオールの投与量が少な However, the bone density exceeding the いEST群では、対照群を上回 control group was not observed in an ESTgroup with few dosages of the estradiol.

一方、エストラジオールをジヒ On the other hand, the bone density increased ドロテストステロンと併用する by all the combined use groups containing an estradiol low dosage group by using the ル低投与量群を含むすべての併 estradiol together with the dihydro testosterone (combined use group 1-4).

Moreover, estradiol 0.2 microgram/kg /day ール 0. 2 μ g / k g / 日以上 In the combined use group beyond this, the bone density significantly higher than the

た。併用群 3 および併用群 4 で By the combined use group 3 and the combined use group 4, the bone density higher than DHT 1 of the dosage group respectively corresponding, EST group 3, and EST group 4 was shown.

Particularly, it is the comparison with EST group 4 and the combined use group 2, or from the comparison with EST group 3 and the combined use group 1, it was checked by using the dihydro testosterone together to the estradiol 投与量を減量できることが確認 that the quantity of the dosage of an estradiol can be reduced.

[0031]

The result of having measured the 体重増加量を測定した結果を図 body-weight-gain amount by the sample 2に示す。卵巣を摘出した対照 administration to each group rat is shown in FIG. 2.

> The body-weight-gain amount of the control group which extracted the ovary was larger than

Moreover, by the estradiol by-itself administration group, the increase in a body ロン単独投与群では、逆に対照 weight was suppressed by increasing a dosage



群よりも体重が増加する傾向を (EST group 1-4). は、併用群ではエストラジオー ルの投与量に依存して低下し ぼ同じであった。また、EST 群と併用群の比較により、エス トラジオールの体重増加抑制作 用をジヒドロテストステロンが 軽減する傾向が認められた。

示した。このようなジヒドロテ On the other hand, by the dihydro testosterone ストステロンの体重増加作用 by-itself administration group, the trend which a body weight increases from the control group conversely was shown.

た。特に、併用群3および4で Such a body-weight-gain effect of the dihydro は、体重増加量が偽手術群とほ testosterone depended and fell to the dosage of the estradiol by the combined use group.

> Especially, by the combined use groups 3 and 4, the body-weight-gain amount was nearly identical to the fake operation group.

> Moreover, the trend for the dihydro testosterone to lighten the body-weight-gain inhibitory effect of the estradiol was observed by comparison of an EST group and a combined use group.

[0032]

試験例2:インビボ試験(2)

〔試験方法〕試験例1と同じ方 (Test method) 法によって、卵巣摘出ラット9 群と偽手術を施した卵巣保有ラ ット1群を用意した(1群7 カルシウム制限餌を給餌した。 また、手術から4週間経過した to all rats. ラットに対しては、表2に記載 four weeks. ジヒドロテストステロンを含有 follows. するように実施例2に準じて調 The

[0032]

Experiment 2: In vivo examination (2)

By the same method as Experiment 1, 9 groups of ovariectomy rats and 1 group of ovary retention rats which gave the fake operation 匹)。全てのラットに手術の翌日 were prepared (1 group 7 animal).

からカルシウム濃度 0. 4%の The calcium limited food of 0.4% of calcium levels was fed from the next day of an operation

ところで各群に対して、それぞ Moreover, the administration of a respectively れ特定の試料の投与を開始し specific sample was started from the operation た。すなわち、8群の卵巣摘出 to each group in the place which elapsed for

される量のエストラジオールと That is, to a 8-group ovariectomy rat, it is as

water-based suspension prepared 製した水性懸濁液を皮下投与し according to Example 2 so that the estradiol た(EST群21~22、DH and the dihydro testosterone of an amount T群21~22、併用群21~ which are indicated in Table 2 might be



投与した。また、偽手術を施し use group 21-24). セボを投与した。各投与は1日 1回とし、5日連続投与して2 の前後で各ラットの体重を測定 fake operation. 酸化炭素を吸入して安楽死さ X線骨塩測定装置(DSC-6 investigated. 遠位端から1cmまでの部位、 および大腿骨全体について行っ た。

24)。残りの卵巣摘出ラット1 contained was subcutaneously administered 群には対照群としてプラセボを (EST group 21-22, DHT group 21-22, combined

た卵巣保有ラット1群にもプラ To the 1 group of the remaining ovariectomy rats, the placebo was administered as control group.

日間休薬するサイクルを12週 Moreover, the placebo was administered also to 間繰り返した。12週間の投薬 1 group of ovary retention rats which gave the

し、投薬による体重増加量を調 Each administration is taken as 1 times per day, べた。投薬試験後、ラットに二 the cycle which will carry out continuous administration for five days, and withdraws for せ、大腿骨を採取して直ちに 1 two days was repeated for 12 weeks.

0 %中性ホルマリン緩衝液に浸 The body weight of each rat is measured before して固定した。固定した各ラッ and after the medication for 12 weeks, the トの大腿骨の平均骨密度を二重 body-weight-gain amount by medication was

00形、アロカ社製) により測 After a medication examination. a carbon 定した。測定は、大腿骨近位端 dioxide is inhaled to a rat and it is euthanized.

から1 c m までの部位、大腿骨 The femur was collected, and it dipped in neutral formalin buffer 10% immediately, and fixed.

> The average bone density of the femur of each fixed rat was measured by the double X-ray bone-salt measuring device (DSC-600 type, Aloka make).

> The measurement followed the site from a femur proximal edge to 1 cm, the site from a femur far end to 1 cm, and the whole femur.

[0033]

[0033]

【表 2】

[TABLE 2]



	投与量(μg/kg	;)
	ニュストラジオール	ジヒドロテストステロン
	(EST)	(DHT)
Mark Communication		
偽手術鮮2		······································
4107eV a		
対照群2		
EST詳21		••••••••••••••••••••••
E 2 1 8 2 1	0.2	
EST#22	2 0	
L 3 1 5 L 2 L	::::::::::::::::::::::::::::::::::::::	
ł:::::::::::::::::::::::::::::::::::::		
DHT群21		2.0
DILI OF CI		

DHT群22		8.0
13.11.1 07.6 6		
併用群21	0.2	2.0
VI / U WT 22 2	v	
併用群22	2.0	20
OL PROVIDE		
併用群23	0.2	8.0
Di ED MY A	0	
併用群24	2.0	8.0

Dosage

Estradiol

Dihydro testosterone

Fake operation group 2

Control group 2

EST group 21 and 22

DHT group 21 and 22

Combined use group 21-24

[0034]

[0034]

(Result)

3に示す。表中の骨密度は(平 shown to Table 3.

〔結果〕各群ラットの大腿骨の The result of having measured the average 平均骨密度を測定した結果を表 bone density of the femur of each group rat is

均値) ± (標準偏差) で示した。 The bone density in a table was shown by +/-(mean value) (standard deviation).

【表3】

[TABLE 3]



		平均骨密度(ag/	cm)
			V
	近位第1cm	遊位輝lcm	全大陸骨
	Z. E. 104	A IL-S IVA	- X A B H
14.手術群 2	100 84 9 84	* 163.3±7.62*	150 410 040
対照群 2	118.5± 6.97	140.7±6.97	145.9±6.88
B S T 群 2 1	123.5±11.05	144.7±3.94	151.8±5.87
BST群22	122.1± 7.27	148.7±4.10	149.0±4.10
DHT##21	117 5+ 8 05	145.0±6.28	148 0+8 78
	117.6±11.85		
併用群21	129.8± 5.81	149.0±8.41	148.1±8.07
併用群22	127.3± 7.47°	148.5±5.02	150.1±4.52
併用群23	125.4±11.76*	149.7±6.37	151.8±6.56
井用群24	125. 2±10. 70*	146.6±7.06	149.0±5.48
71 /A1 OF L	140. 2 10. 10	14v. v 1, uv	148.0 - 0. 40
(DUNNE	Tの片個検定法に	こよる検定結果)	

The bone density of each part of a femur

Average bone density

Proximal edge Far end All femurs

Fake operation group 2

Control group 2

EST group 21 and 22

DHT group 21 and 22

Combined use group 21-24

(Test result by the one side assay of DUNNET)

- * Significant at 5 % of level of significances to a control group 2
- * Significant at 1 % of level of significances to the * control group 2

[0035]

て骨密度を増加させることがで made to increase. 分にエストラジオールの骨密度 microgram/kg /day.

[0035]

この試験によって、試験例1よ By this examination, even if it made the dosage りもジヒドロテストステロンの of the dihydro testosterone lower than 投与量を低くしても、エストラ Experiment 1, it was checked by using together ジオールと併用することによっ with the estradiol that a bone density can be

きることが確認された。すなわ That is, it was checked that the dihydro ち、ジヒドロテストステロンは testosterone fully reinforces a bone density $20\sim80\mu$ g/k g/日で十 increase effect of the estradiol by 20 to 80



増加が認められた(EST群2 ールを 0.2μ g/kg/H(6) $0 k g のヒト当たり 1 2 \mu g$) という低用量で投与して骨密度 reported by the present. 増加を確認した例は現在迄に報 告されていない。エストラジオ ールをジヒドロテストステロン と併用することによって、この ような低用量であっても十分な 骨密度の増加が期待できる。

増加作用を増強することが確認 Moreover, the increase in a bone density is された。また、骨密度の増加は large at a proximal edge (neck-of-femur side) 近位端(大腿骨頸部側)と遠位 and a far end (knee-joint side), particularly in 端(膝関節側)で大きく、中で the proximal edge, the major bone density も近位端において大きな骨密度 increase was observed (23 EST group 22, 24). The example which administered the estradiol 2、23、24)。エストラジオ by low dose called 0.2 microgram(s)/kg /day (per 60kg human 12 microgram(s)), and checked the bone density increase is not

> By using the estradiol together with the dihydro testosterone, even if it is such a low dose, the sufficient increase in bone density expectable.

[0036]

各群ラットへの試料投与による 体重増加量を測定した結果を図 3に示す。エストラジオール2 μg/kg/日投与群(EST れ、その作用はジヒドロテスト ステロン80μg/kg/日を 24)。しかし、エストラジオー ル0. 2 μ g / k g / 日投与群 (EST群21)では体重増加 ジヒドロテストステロン20 μ 21)では体重に影響は認めら れなかったが、ジヒドロテスト

[0036]

The result having measured the of body-weight-gain amount by the sample administration to each group rat is shown in FIG. 3.

群22)では体重増加が抑制さ A body weight gain is suppressed by estradiol2 microgram/kg /day administration group (EST group 22), even if the effect used together the 併用しても確認された(併用群 dihydro testosterone 80 microgram/kg /day, it was checked (combined use group 24).

However, body-weight-gain suppression was not observed by estradiol 0.2 microgram/kg 抑制は認められなかった。一方、 /day administration group (EST group 21).

On the other hand, by the dihydro testosterone g/kg/日投与群(DHT群 20 microgram/kg /day administration group (DHT group 21), influence was not observed in a body weight.

ステロン80μg/kg/日投 However, the trend of a body weight gain was 与群(DHT群22)では体重 observed by the dihydro testosterone 80



し、その作用はエストラジオー group 22). の体重増加量測定結果は、エス 24). トラジオールとジヒドロテスト に拮抗することを示している。 ンの体重増加作用は、エストラ て抑制できると考えられる。

[0037]

【発明の効果】

加させることができる。このた effect. 密度低下を伴う疾患に対して、 本発明は極めて有効である。

【図面の簡単な説明】

【図1】

す図である(試験例1)。

【図2】

ラットへの試料投与による体重 It 1),

増加の傾向が認められた。しか microgram/kg /day administration group (DHT

ルを併用することによって軽減 However, it lightened the effect by using the された(併用群 2 3 、 2 4)。こ estradiol together (combined use groups 23 and

This body-weight-gain amount ステロンのホルモン作用が相互 measurement_result is showing that the hormone action of the estradiol and the dihydro 従って、ジヒドロテストステロ testosterone competes mutually.

Therefore, it is thought that a body-weight-gain ジオールを併用することによっ effect of the dihydro testosterone can be suppressed by using the estradiol together.

[0037]

[ADVANTAGE of the Invention]

本発明の医薬を用いれば、副作 A bone density can be made to maintain or 用を回避または低減しながら効 increase effectively, if the pharmaceutical of this 果的に骨密度を維持あるいは増 invention is used, avoiding or reducing a side

め、骨粗鬆症をはじめとする骨 For this reason, this invention is very effective to the illness accompanying bone density decline including osteoporosis.

[BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS]

[FIG. 1]

ラット大腿骨の平均骨密度を示 It is the figure which shows the average bone density of a rat femur (Experiment 1).

[FIG. 2]

is the figure which shows the 増加量を示す図である(試験例 body-weight-gain amount by the sample administration to a rat (Experiment 1).



【図3】

ラットへの試料投与による体重 It 2)。

【符号の説明】

- 法による検定結果)
- ++ 偽手術群1に対して危険 + + 率1%で有意
- * 対照群1に対して危険率 * 5%で有意
- ** 対照群1に対して危険率 ** 1%で有意
- ## DHT群1に対して危険 ## 率5%で有意
- # DHT群1に対して危険率 # 1%で有意
- \$ \$ 1 険率1%で有意
- 険率1%で有意
- 率1%で有意
- 法による検定結果)
- 対照群1に対して危険率 * 5%で有意
- ** 対照群1に対して危険率 ** 1%で有意
- # DHT群1に対して危険率 # いてのみ検定)
- ## DHT群2に対して危険 ##

[FIG. 3]

is figure the which shows the 増加量を示す図である(試験例 body-weight-gain amount by the sample administration to a rat (Experiment 2).

[Description of Symbols]

図1 (DUNNETの片側検定 FIG. 1 (test result by the one side assay of DUNNET)

- Significant at 1 % of level of significances to the fake operation group 1
- Significant at 5 % of level of significances to the control group 1
- Significant at 1 % of level of significances to the control group 1
- Significant at 5 % of level of significances to DHT group 1
- Significant at 1 % of level of significances to DHT group 1
- EST群1に対して危 Significant at 1 % of level of significances to \$\$1 EST group 1
- \$\$3 EST群3に対して危 Significant at 1% of level of significances to \$\$3 EST group 3
- \$ 4 EST群4に対して危険 Significant at 1 % of level of significances to \$4 EST group 4
- 図2 (DUNNETの片側検定 FIG. 2 (test result by the one side assay of DUNNET)
 - Significant at 5 % of level of significances to the control group 1
 - Significant at 1 % of level of significances to the control group 1
- Significant at 5 % of level of significances 5%で有意(併用群1~4につ (it assayed only about the combined use group 1-4) to DHT group 1
- Significant at 1 % of level of 率1%で有意(併用群1~4に significances (it assayed only about the



ついてのみ検定)

法による検定結果)

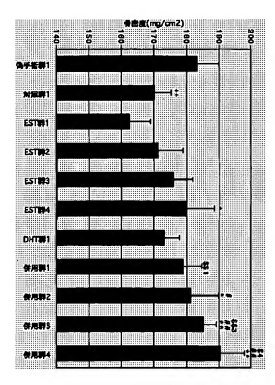
** 対照群2に対して危険率 ** 1%で有意

combined use group 1-4) to DHT group 2 図3 (DUNNETの片側検定 FIG. 3 (test result by the one side assay of DUNNET)

> Significant at 1 % of level of significances to the control group 2

【図1】

[FIG. 1]



Bone density

Fake operation group 1

Control group 1

EST group 1-4

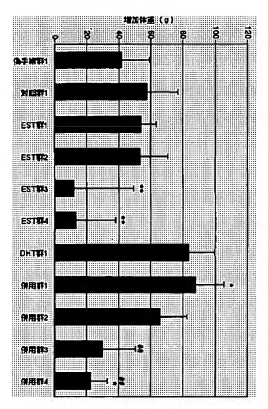
DHT group 1

Combined use group 1-4

【図2】

[FIG. 2]





Increase body weight

Fake operation group 1

Control group 1

EST group 1-4

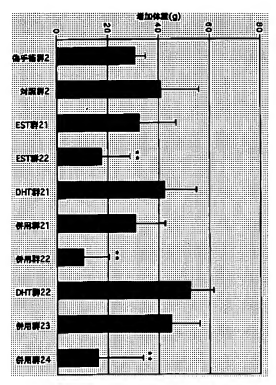
DHT group 1

Combined use group 1-4

【図3】

[FIG. 3]





Increase body weight

Fake operation group 2

Control group 2

EST group 21 and 22

DHT group 21

Combined use group 21 and 22

DHT group 22

Combined use group 23 and 24



DERWENT TERMS AND CONDITIONS

Derwent shall not in any circumstances be liable or responsible for the completeness or accuracy of any Derwent translation and will not be liable for any direct, indirect, consequential or economic loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation by any customer.

Derwent Information Ltd. is part of The Thomson Corporation

Please visit our home page:

"WWW.DERWENT.CO.UK" (English)

"WWW.DERWENT.CO.JP" (Japanese)